#### PCT

#### 国際事務局



### 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 5 C07K 15/06, 15/12, 3/20 A61K 37/02

(11) 国際公開番号

WO 92/01002

A1

(43) 国際公開日

1992年1月23日(23.01,1992)

(21)国際出願番号

PCT/JP91/00920

(22) 国際出頭日

1991年7月10日(10.07.91)

(30) 優先権データ

**特願平2/181488** 

1990年7月11日(11.07.90)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

希人株式会社 / TEIJIN LIMITED: [JP/JP]

平541 大阪府大阪市中央区南本町1丁目6番7号 Osaka, (JP)

(72) 発明者: および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ)

鈴木 純(SUZUKI, Jun)(JP/JP)

〒191 東京都日野市多庫平3-18-4-244 Tokyo, (JP.

\* 賢二:YONE, KengillJP/JP]

〒191 東京都日野市多康平3-18-4-242 Takyo, (JP)

恒川典之(TSUNEKAWA、Noriyuki)[JP/JP]

〒191 東京都日野市多華平3-5-18 Tokyo, (JP)

市川弥太郎(ICHIKAWA, Yataro)(JP/JP)

〒359 埼玉県所沢市小手指町2-11-7 Saitama, (JP.

(74) 代理人

弁理士 前田純博(MAYEDA, Sumihiro)

〒100 東京都千代田区内奉町2丁目1番1号

带人株式会社 知的財産部内 Tokyo, (JP.

(81) 指定国

BE(欧州特許),CH(欧州特許),DE:欧州特許),FR(欧州特許),

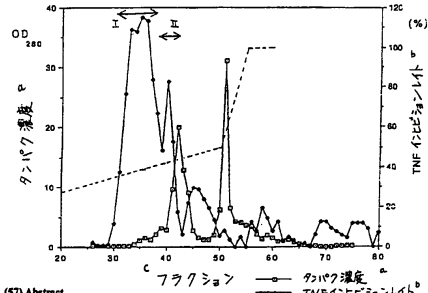
GB(欧州特許),NL(欧州特許),SE(欧州特許),US。

添付公開表類

国際試查報告書

#### (54) Title: TUMOR NECROSIS FACTOR ACTIVITY INHIBITOR AND PRODUCTION THEREOF

(54) 発明の名称 腫瘍壊死因子活性抑制物質及びその製造方法



protein concentration TNF inhibition rate . . .

fraction

TNFインヒビションレイト (57) Abstract

A novel tumor necrosis factor activity inhibitor which inhibits the cytocidal effect of a tumor necrosis factor and has a molecular weight of about 34 kDa and a sequence of 11 amino acids at the N-terminus of Val-Ala-Phe-Thr-Pro-Tyr-Ala-Pro-Ala-Pro-Thr.

### (57) 要約

木発明は腫瘍壊死因子の殺細胞効果を抑制し、分子量が約34KDaであり、N末端から1~11番目のアミノ酸がVal-Ala-Phe-Thr-Pro-Tyr-Ala-Pro-Ala-Pro-Thr である新規腫瘍壊死因子活性抑制物質及びその製造方法である。

### 情報としての用途のみ PCTに基づいて公断される国際出版のハンフレット第1頁にPCT加盟国を開定するために使用されるコード

### 明 細 書

### 〈発明の名称〉

腫瘍壊死因子活性抑制物質及びその製造方法

#### (技術分野)

木発明は腫瘍壊死因子の活性を抑制しうる新しい物質、 及びその物質の単離、精製に関する

### 〈背景技術〉

腫瘍壊死因子(TNF)はCD-1 Swiss マウスにBacillus Calmette-Guerin (BCG) 塵を投与し、その2週間後に細菌内毒素(エンドトキシン)を投与した際に血中に現われる生理活性物質として発見され、1975年にCarswellらが報告 [E.A. Carswellら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 72. 3666 (1975)] した生理活性蛋白質で、そのアミノ酸配列は1985年にAggarwalら [E.B. Aggarwalら、J. Biol. Chem. 260, 2345 (1985)] により明らかにされている。

またPennica ら、ShiraiらおよびWangらによって、ヒトTNFのアミノ酸配列および遺伝子配列が明らかにされた [Pannica ら、Nature 312. 724 (1985). Shiraiら、Nature 313. 803 (1985). Wangら、Science 288. 149 (1985)] 当初その抗腫瘍活性から、癌治療薬としての

開発が進められていたTNFは、最近種々の生理活性が明らかにされ、生体内での諸機能が解明されつつある。

例えば、細菌感染によるエンドトキシンショックの生態内のメディエイターとしての活性 [B. Beutlerら、Science, 229, 869 (1985)]、血管内皮細胞への炎症反応の惹起 [J.R. Gamble ら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 82, 8667 (1985)]、発熱作用 [C.A. Dinarelloら、J. Exp. Med. 163, 1443 (1986)]、炎症の起因物質のひとつであるインターリウキン1 [P.P. Nawrothら、L. Exp. Med. 163, 1363] などとの関係が明らかにされつつある。

また、ある種の病気の患者の体液中にはTNFが通常より多く含まれており、そのTNFの含有量とその患者の病態には深い関係があることが明らかになりつか生により、病態の過剰産生により、病態の改善が行なえうることは、容易に推っるいると考えられる疾患が育する物質を投与することがでいる。事実、エンド作用を有する物質として、抗TNF抗体の投与には、がいる「B. Beutlerら、Science、299、869(1985)」しかし、現在のところ、抗TNF抗体はヒト以外の動物由来のものしか作成されておらず人体に対する投与には

このような抗体では大きな問題があると考えられる。さらに、TNFが関与していると考えられる急性、慢性の炎症反応においては、免疫複合体の形成が、少なく知られては、免疫複合体の形成ががあることが広へに対して、抗TNF作用を治療のために用いることがであることができれる。そこで、に大いの体を中に大大いと考えられる。そこで、ヒトの体液中に大は、大いのであるとができれば、大いのであると推察をして使用しうるものであると推察されるようになった

かかるTNF活性抑制物質(TNFインヒビターともいう)に関しては、C. Peetre ら [Eur. J. Haemato!. 41、414 (1988)、42、270 (1989)]、P. Seckingerら [J. Exp. Med. 167、1551 (1988)、J. Piol. Chem. 264、11966 (1989)]及び、H. Engelmannら [J. Piol. Chem. 264、11974 (1989)]により、尿から精製が行なわれたことが報告されている。これらの物質はそのN末端アミノ酸配列と、その後、アミノ酸配列が決定されたTNFリセプター [T. J. Schall ら、Cell 61、361 (1990)、H. Loetscherら、Cell 61、351 (1990)]のアミノ酸配列とが一致し、TNFリセプターの一部が切断されて尿中に存在したものであろうと考えられている

また、H. Engelmannらは特定のN末端配列を有する分。

子量約3万の2つの物質を尿より単離している(H. Engelmann et al, J. Biol. Chem. <u>265</u>, 1531 (1990)) 。 また、C.A. Smithらも、かかる物質についてそのアミノ酸配列を開示している (C.A. Smith et al, Science 248, 1019, 1990)。

そこで本発明者は、新規なTNF活性抑制物質を探索 すべく、研究を進めた結果、本発明に到達した

### 〈発明の目的〉

本発明は新規なTNF活性抑制物質、それを含有する 組成物及び該物質の製造方法を提供することを目的とす る。

### 〈発明の開示〉

本発明は下記発明を包含する。すなわち本発明は、

- (1) 腫瘍壊死因子のL929 細胞への殺細胞効果を抑制し、
- (2) SDS-PAGEにおける分子量が還元状態で34 K±1KDaであり、
- (3) N末端から1~11番目までのアミノ酸が次の配列 Val-Ala-Phe-Thr-Pro-Tyr-Ala-Pro-Ala-Pro-Thr で表わされる物質である

本発明の物質は、N末端から11番目のアミノ酸が Val-Ala-Phe-Thr-Pro-Tyr-Ala-Pro-Ala-Pro-Thr である ことを特徴とする。 本発明の物質は、C. Peetre ら [Eur. J. Haematol. 41、414 (1988)] 記載の物質とは、その分子量において、彼等の報告しているものが約50 K D a 、本発明の物質が34 K = 1 K D a という点で相違する

また、P. Seckingerら [J. Exp. Med. 167. 1551 (1988). J. Biol. Chem. 264 (1989) ] に記載されている物質とは、SDS-PAGEにおける分子量にはぼ等しいものである。しかし、最終精製に用いている逆相カラムからの溶出アセトニトリル濃度が、カラムが異なるという条件を考慮しても、大きく異なるという点で相違する。

また、H. Engelmannら [J. Biol. Chem. 264, 11974 (1989)] に記載されている物質とは、その分子量及びN末端からのアミノ酸配列に全く相同性がないという点で異なる

また、H. Engeimannら [J. Bioi. Chem. <u>265</u>, 1531. 1990] に記載されている物質TBPIとは、N末端からのアミノ酸配列が全く異なる。

また、TBPIIとは、彼らが報告しているようなN末端アミノ酸の多様性が認められず、かつ、分子量も若干異なる

本発明においてTNFとは、Aggarwalら [1. Eioi. Chem. <u>260.</u> 2345 (1985)] やShiraiら [Nature<u>313</u>. 803 :1985)] により報告されているTNF-αであり、

天然TNF及びリコンピナントTNFを含む。

本発明において、L929 細胞とは、マウス fibrosarcoma由来の樹立細胞株であり、ATCC株番号 はCCL-1、名称L929 (NCTC clone 929 ) として登録されている細胞である。

本発明の物質の分子量は、SDS-PAGEにおける分子量が還元状態で34K=1KDaの物質である。ここでSDS-PAGEにおける還元状態とは、SDSボリアクリルアミドゲルにて電気泳動を行なう以前に、サンプルを適当な還元剤、例えば、2-メルカプトエタノール、ジチオスレイトール等の存在下にて、100℃、数分間の処理を行なって、タンバク中のジスルフィド結合を開裂させた後、電気泳動を行なうことをいう。

本発明は、該腫瘍壊死因子活性抑制物質を含有する組成物を包含する。

本発明の物質は尿を精製することにより得ることができる。特に、膜性増殖性糸球体腎炎患者の尿を精製することにより得ることができる。

膜性増殖性糸球体腎炎は、臨床的には、腎糸球体への 免疫複合体の沈着が認められ、さらに血中補体価の低下、 糸球体基底膜の肥厚、メサンギウム細胞の増殖等が認め られる腎疾患である。本症発症原因はいまだ不明である が、最近、メサンギウム細胞増殖型腎炎にはサイトカイ ン類、特にインターロイキン6の関与が示唆されている [実験医学2,11 (1989)]。インターロイキン6の産生は、TNFやインターロイキン1によって誘導されることが、多くの細胞で報告されており[実験医学2,21 (1989),現代免疫学93 (1988)]本疾患においてもTNFの産生亢進がおこっていることが推測される。

本発明者は、種々の腎疾患患者の血中TNF含量を測定したところ、膜性増殖性糸球体腎炎患者血中に高濃度のTNFが含有されていることを明らかとした。さらに、本疾患患者尿を用いて、TNFの活性抑制能を検討したところ、高いTNF活性抑制能があることを見出したものである。

精製はイオン交換、逆相カラム、TNF固定化カラム等の精製操作を組み合わせることにより行なうことができる。

すなわち本発明は、腫瘍壊死因子活性抑制物質の製造 方法であって、

- (a) 尿をイオン交換カラム及び 又は逆相カラムへの吸 着及び溶出によって精製し、
- (b) 腫瘍壊死因子固定化カラムへの吸着及び溶出によって腫瘍壊死因子に結合する画分を分取し、
- (c) 腫瘍壊死因子のL929 細胞への殺細胞効果を抑制する画分を選択する
- ことからなる製造方法を包含する。 以下、本発明を詳述する。

## 検体尿の調製

## 検体尿からの精製

精製は、通常のタンパク質の精製法に従って行なえば よい。尿原液では、通常、低い活性しか認められないの で、まず濃縮を行なうことが好ましい。濃縮法としては、 限外沪過、凍結乾燥、塩析等の通常の生化学実験法に基 づいて行なえばよいが、限外沪過、塩析等を行なう場合 には、目的とする物質の分子量や、沈殿を開始する塩濃 度等をあらかじめ調べておく必要がある

濃縮後は、適当な精製操作、例えばイオン交換、ゲル 沪過、アフィニティークロマトグラフィー、等電点電気 泳動、疎水クロマトグラフィー、逆相クロマトグラフィー等を組み合わせて、精製を進めることができる。

本発明の物質は、上記濃縮操作の後、TNFがカップリングしたカラムに吸着させることにより分離精製を行ない、その後、逆相カラムによる溶出により特定のアセトニトリル濃度の画分中に含まれる物質である。アセトニトリル濃度は使用するカラム、アセトニトリル濃度勾配によって異なるが、Protein C 4, V Y D A C 社、0.46×25cmを使用し、150分間の18~37%のアセトニトリル直線勾配を行なった場合はアセトニトリル濃度27~28%のものである。

### TNF活性抑制能の測定

TNF活性の抑制能の測定法としては、既に知られているTNF活性の測定を行なう系に、被験サンプルを添加すればよい。すなわち、TNFのアッセイ法として知られているin vitroの種々の腫瘍細胞に対する殺細胞効果、細胞増殖抑制効果、脂肪細胞の脂肪酸代謝抑制効果、正常線維芽細胞の増殖促進効果やIL-6産生誘導効果、好中球の内皮細胞への付着促進効果や、スーパーオキサイド分泌促進効果、血管内皮細胞の凝固活性亢進効果、骨細胞への破骨効果、種々の細胞でのIL-1やプロスタグランディン類の誘導効果を測定する系が利用できる特にし929 細胞への殺細胞効果で測定することが好適である。また、ic vivo においてもある種の癌細胞に対す

る出血壊死効果、エンドトキシンショックの誘導効果、 発熱効果を測定する系を利用することができる。しかし、 in vivo での活性や、多くのin vitroでの活性は、TN F以外の物質でも誘導しうる反応が多くあるため、でき るだけ単純で、かつ、TNF以外の物質の影響を受けない系、例えば、in vitroの癌細胞に対する殺細胞活性を 測定する系を用いることが望ましい。

本発明の腫瘍壊死因子活性抑制物質は、各種のTNF 関連疾患の治療剤として使用される。そのための医薬組 成物としては、本発明の腫瘍壊死因子活性抑制物質を有 効活性成分として含み、その他製薬学的に許容しうる担 体を含むものであればよい。

医薬組成物を調製する場合、有効活性成分として使用する腫瘍壊死因子活性抑制物質の抗原性の低減あるいは生理活性の増強などを目的として、例えばボリエチレングリコール(PEG)、デキストラン又はポリーDLーアラニンなどの公知のポリマーによって修飾することもできる。

医薬組成物の形態としては、注射用組成物、坐剤その 他が挙げられるが、注射用組成物としては特に静注用組 成物として使用するのが好ましい

注射用組成物の場合は、本発明の腫瘍壊死因子活性抑制物質の薬学的有効量及び製薬学的に許容しうる担体の 混合物であり、その中にはアミノ酸、糖類、セルロース 誘導体、ポリビニルピロリドン類、無機化合物類などの一般的に注射用組成物に添加される賦活剤を用いることもできる。それらの具体例をあげると、アミノ酸類としては、グリシン、アルギニン、アラニン及びそれらの薬学的に許容できる塩等があげられる。糖類としては、グルコース等があげられる。セルロース誘導体としてはカルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース等があげられる。ポリビニルピロリドン類としては分子量10.000~1,000,000 のポリビニルピロリドンがあげられる。

有機酸類としては、アスコルビン酸、クエン酸類等及びそれらの塩があげられる。無機化合物類としてはリン酸水素ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、酢酸ナトリウムなどがある。

これら賦形剤を溶解させる液としては、注射用蒸留水、 注射用生理食塩水又は注射用リンゲル液がある

その他注射液中には、安定剤、界面活性剤、等張化剤、無痛化剤、防腐剤、緩衝剤などが必要に応じて添加される。これらの具体例を示すと、安定剤としてはピロ亜硫酸ナトリウム、ターアスコルビン酸等の抗酸化剤:EDTA、チオグリコール剤等のキレート剤等があげられる界面活性剤としては、ボリソルベート、ボリオキシエチレン誘導体等の非イオン性界面活性剤等があげられる

等張化剤としては塩化ナトリウム等が挙げられる。

無痛化剤としてはベンジルアルコール、キシロカイン、 プロカイン等が挙げられる。

防腐剤としてはパラベン類、クロロブタノール、塩化ベンザルコニウム、チメロサール(Thimerosal)等が挙げられる。

緩衝剤としては、クエン酸、酢酸、リン酸等のナトリウム塩等が挙げられる。

### 〈発明の効果〉

本発明によれば腫瘍壊死因子(TNF)のL929 細胞への殺細胞効果を抑制する新規な物質を提供し、TNFが関与していると考えられる疾患、例えば、エンドトキシンショックや火傷時のショック、急性肝不全、腎下不全や多臓器不全、リウマチ、SLE、ベーチェット病等の多くの自己免疫疾患、臓器移植時の拒絶反応、川崎病、DIC等の凝固異常の治療、診断等に利用できる。また上記物質の効率的な製造方法を提供することが可能となった。

## 〈実施例〉

以下、実施例を掲げて本発明について詳細に説明するが、本発明は以下の実施例に限定されるものではない

#### 実施例1

### 尿中TNF活性抑制物質の精製

#### (1) 限外沪過による濃縮

膜性増殖性糸球体腎炎患者尿(サンプル1) 29.50 をペリコン(ミリポア社)による限外沪過で分子量1万以上の画分を290 mlまで濃縮、10mk Tris pH8.0 にハッファー交換した(サンプル2)

(2) DEAE-Sepharose カラムによる精製

濃縮尿サンプルを10mM Tris pH8.0 にて平衡化した4 ① のDEAE-Sepharose カラムにかけた。流速400 m: /hrにて、10mM Tris pH8.0 で洗った後、10mM Tris-100mM NaC! pH8.0にて、溶出を行ない、400 m!ずつフラ クションを集めた

各フラクションの1 mlをセントリコン10 (アミコン社) による限外沪過で、PBSにバッファー交換した後、各フラクションのOD280 と、L929 細胞に対するTNF の殺細胞効果の抑制能を測定し、活性画分をアールし、ペリコンにより分子量1万以上の画分を濃縮し、タンバク濃度17.8mg/mlの粗精製品103 mlを得た(サンブル3)サンプル3のL929 細胞に対するTNFの殺細胞効果の抑制能を測定した(表1に示す)

(3) 逆相カラムによる精製

次にDEAE粗精製品(サンブル3)10mlを、0.1 % TFA(トリフルオロ酢酸)にて平衡化した逆相カラム (Protein C4、VYDAC社、2×25cm)にかけ、40分間のアセトニトリル16%から、40%の直線勾配で、流速5ml/min にて溶出を行ない、5ml フラクションにて、分取を行なった。この操作を9回繰り返した後、各フラクションを凍結乾燥した。各フラクションを1mlのPBSに融解した後、同じ溶出時間のフラクションを1mlのPBSに融解した後、同じ溶出時間のフラクションを1mlのPBSに融解した。TNF活性を抑制するTNFの殺細胞の果の抑制能を測定した。TNF活性を抑制する活性は主に2つのピーク(ピークI、ピークII)に認められた(図1に示す)。これらのL929細胞に対するTNFの殺細胞効果を表1に示す。

ピークIの画分は、この後、TNFアフィニティカラム、逆相カラムによる精製をさらに行ない、N末端アミノ酸配列を決定したところ、Asp-Ser-Va!-X-Pro-Gla-Gly-Lys-Tyr-Ile-His-Pro-Gla-X-Asn-Ser-Ile (Xは477 A型プロテインシークエンサーでピークが認められなかった残基)という配列が得られ、公知のTNFインヒビター、あるいはTNFリセプター断片であると推測された。[1: 01sson ら、Eur. J. Haematoi. 42. 270 (1989)、H. Loetscherら、Cell 61. 351 (1990)、T.J. Schallら、Cell 61. 361 (1990)

(4) TNFアフィニティーカラムによる精製

次に、18ml得られた逆相カラム粗精製品(ピークⅡ) のうち7mlを、1mgのTNFがカップリングした(.4 ml のAffi-Gel 10 (BIO-RAD 社)に通した。ここで用いた TNFは比活性3.3 × 10<sup>7</sup> U ngのリコンピナントTN Fであり、そのアミノ酸配列は、Shiraiらの文献 [Nature\_313, 803 (1985)]に記載されているものと同一である。PBS-0.02%NaNsを流して、充分、非特異的吸着成分を除去した後、25mMクエン酸100mN NaCl-0.02%NaNs pH2.5 により溶出を行なった。

#### (5) 逆相カラムによる精製

溶出直後に、溶出液1.2 mlを0.1 %TFA-18%アセトニトリルで平衡化した逆相カラム (Protein C4、VYDAC社、0.46×25cm)にかけ、150 分間の18%から37%のアセトニトリル直線勾配により、溶出を行なったアセトニトリル濃度27~28%において、215nm の吸収でメインピークが1つ認められ、その画分を分取した。これを最終精製品Aとよぶ。この最終精製品AのL929 細胞に対するTNFの殺細胞効果の抑制能を表1に示すTNF活性抑制物質のアッセイ

TNF活性抑制能のアッセイは、L929 細胞を用いて、TNF活性を測定するRuff & Giffordの系[J.Immuno].

125, 1671 (1980)]に、TNFと同時にサンプルを添加することにより行なった。すなわち、96ウエルプレートに4~10° cells / mlのL929 細胞を、2μg mlのマクチノマイシンDと混合し、100 μg ウエルで播種、5°c CO a 、37℃にて2時間培養する この細胞に限外

得られた595nm の吸光度をもとに、TNF-Inhibition rate を算出した。TNF-Inhibition rate の算出式は、以下に示すとおりである。

TNF-Inhibition rate

$$= \frac{[0D_{595}] \text{ TNP+} \text{$\forall$} \text{$\forall$} \text{$V$} - [0D_{595}] \text{ TNF}}{[0D_{595}] \text{ TNF}} \times 100 (\%)$$

各サンプルは1/2稀釈系列によりアッセイを行ない、それぞれTNF-Inhibition rate を算出した。30%のTNF-Inhibition rate を与えるサンプルの最大稀釈の逆数を1ユニット(U)と規定し、尿中TNF活性抑制物質の各精製ステップにおけるTNF抑制活性を示したものが表1である。

<b>王</b> .	1
<b>3</b> 33	

精製画分	活性	総液量	総活性
	(U/m1)	(ml)	(U)
尿原液(サンアル1)	122	25400	3.1 × 10°
分子量1万以上	4120	250	1.0 > 10°
濃縮画分(サンアル2)		,	
DEAE粗精製活性画分	2778	90	2.5 · 105
(サンプル3)			
C4逆相カラム ピークI	1118	28	3.1 + 104
ピークI	281	14	3. 9 × 10 <sup>3</sup>
$V-0I \longrightarrow TNF774274754 \longrightarrow$			
C4逆相カラム アセトニトリル	802	2.8	$2.2 \times 10^{8}$
27-28%溶出画分			
(最終精製品A)		:	

## 尿中TNF活性抑制物質の分子量

最終精製品A350 μ』を凍結乾燥し、230 μ』のPBSに再溶解した。このサンプル9μ』に10μ』の2×SDS-PAGEサンプルバッファー(1 m½ Tris - HCl p l 6.8. 10% Sucrose、10% SDS, 0.25 mg/mlプロモフェノールブルー)、1μ』の2-メルカプトエタノールを加え、100℃、5分間、加熱した後、10~20%のSDSポリアクリルアミド勾配ゲル(第一化学、SDS-PAG PLATE10/20)に全量をのせ、30 mA定

電流にて、120 分間、泳動を行なった。分子量マーカーとしてはBIO-RAD社Molecular Weight Standards-Lowを用いた。電気泳動終了後、銀染色を行なった(図2にそのスケッチを示す)。サンプルをのせたレーンには、分子量34K±1KDaのシングルバンドのみが認められ、尿中のTNF活性抑制物質は、還元状態でのSDS-PAGE上での分子量は、34K=1KDaであることが確認された。

### N末アミノ酸配列の決定

最終精製品A 1 miを凍結乾燥にて、約100 μ g まで、 濃縮を行なった後、Applied Bio Systems 社製、477 A 型プロテインシークエンサーで、N末アミノ酸配列の分 析を行なった。

2回の分析で、N末端より11番目のアミノ酸まで、同一の配列が同定され、これは以下の配列Vai-Ala-Phe-Thr-Pro-Tyr-Ala-Pro-Ala-Pro-Thr を有していた。

## 〈図面の簡単な説明〉

図1は、DEAE粗精製品を逆相カラムにかけた時の 溶出プロファイルである。

図2は、最終精製品Aの還元状態下におけるSDS-PAGEの結果を示したものである。

〈配列表〉

配列番号:1

配列の長さ:11

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:タンパク質

配列:

Val Ala Phe Thr Pro Tyr Ala Pro Ala Pro Thr

1 5 10.

#### 請求の範囲

- 1.(1) 腫瘍壊死因子の、L929 細胞への殺細胞効果を抑制し、
  - (2) SDS-PAGEにおける分子量が還元状態で34K±1KDaであり、
  - (3) N末端から1~11番目までのアミノ酸が次の配列 Val-Ala-Phe-Thr-Pro-Tyr-Ala-Pro-Ala-Pro-Thr で表わされる物質。
- 2. 尿を精製することにより得られる請求の範囲第1項 記載の物質。
- 3. 尿が膜性増殖性糸球体腎炎患者由来のものである請求の範囲第2項記載の物質。
- 4. 腫瘍壊死因子活性抑制物質の製造方法であって
  - (a) 尿をイオン交換カラム及び / 又は逆相カラムへの 吸着及び溶出によって精製し、
  - (b) 腫瘍壊死因子固定化カラムへの吸着及び溶出によって腫瘍壊死因子に結合する画分を分取し、
  - (c) 腫瘍壊死因子のL929 細胞への殺細胞効果を抑制 する画分を選択する

ことからなる製造方法。



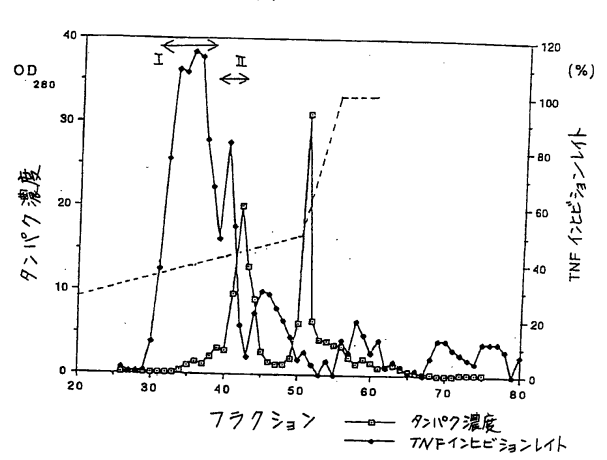
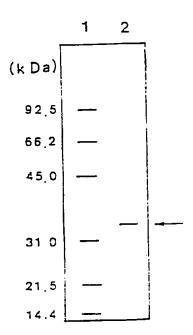


図 2



1:分子量マーカー 2:サンプル

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP91/00920

I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (If several cir	assification symbols apply, indicate all) *	
According to International Patent Classification (IPC) or to both		
Int. Cl <sup>5</sup> C07K15/06, C07K15/	12, C07K3/20, A61K3	7/02
II. FIELDS SEARCHED		
	mentation Searched	`
Classification System :	Classification Symbols	
IPC C07K15/00, C07K3/0	0, A61K37/00	
Documentation Searched othe to the Extent that such Docume	er than Minimum Documentation nts are included in the Fields Searched *	
III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT *  Category * 1 Citation of Document, 11 with Indication, where a		
		Relevant to Claim No. 13
P,A JP, A, 3-30693 (Teijin Li	td.),	1-4
February 8, 1991 (08. 02 Claim, lines 12 to 17, up page 8 (Family: none)	. 91), oper right column,	
A JP, A, 2-117700 (Glakuso May 2, 1990 (02. 05. 90) Claim & GB, A, 2218101 & DE, A1, 3910323 & FR, A	,	1-4
P,A WO, A1, 90/13575 (BASF AF November 15, 1990 (15. 11 ! Claim & DE, A1, 3922089	KTIENGESELLSCHAFT),	1-4
* Special categories of cited documents: 19  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another	"T" tater document published after the priority date and not in conflict wit understand the principle or theory." "X" document of particular relevance: be considered novel or cannot be inventive step. "Y" document of particular relevance: 1	h the application but cited to underlying the invention the claimed invention cannot e considered to involve an the claimed invention cannot the claimed invention cannot
citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed	be considered to involve an invent is combined with one or more of combination being obvious to a pe "a" document member of the same pa	her such documents, such erson skilled in the art
V. CERTIFICATION		
Date of the Actual Completion of the International Search	Date of Mailing of this International Se	arch Report
eptember 27, 1991 (27. 09. 91)	!	(14. 10. 91)
nternational Searching Authority	Signature of Authorized Officer	
Japanese Patent Office	<b>i</b> .	

<u>.                                    </u>			/ • - •	-,
[. 発	明の属する。	分野の分類		<del></del>
国際特許	分類(IPC	Int. CL		
			7K15/12, C07K3/	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
			A15/12, CU/R5/	20,
		A 6 1 K 3 7 / 0 2		
II. 🖼	<b>原間査を行</b> ・	った分野		
		調査を行っ	た最小限資料	
分類	体系	分	<del></del>	
I P	C	C 0 7 K 1 5 / 0 0, C 0	7 K 3 / 0 0. A 6 1 K 3 7 /	0 0
		最小限資料以外の登	料で調査を行ったもの	
П. Ма	重する技術に	- 関する文献		
II月文献の オテゴリー 海	引用文	て献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
				のようの利用の番号
Ρ, Δ.	JP, A	, 3-30693(帝人株	式会社)。	1-4
		. 1991(08. 02. 9		_
		求の範囲,第8頁右上欄	<b>),第12-17行</b>	
i	(ファ	ミリーなし)		i
				1
<b>A</b>	JP, A	, 2-117700( <i>//</i> ラ	クソ・グループ・リミテッ	1-4
:	2.5月	. 1990(02.05.9	00),	
•	特許請求	大の範囲 & GB, A, 22	18101	
	& DE,	A1, 3910323&F	R. A1. 2629345	
, <b>A</b>	WO, A	1, 90/13575(BA	SF AKTIENGESE-	1-4
	LLSC	HAFT),	!	
	15, 1	1月. 1990(15. 11	. 90),	İ
	特許請求	Rの範囲をDE、A1、3	922089	
		•	•	
	獣のカテゴ		「T」国際出願日又は優先日の後に公表さ	れた文献であって出
・A」特に係	関連のある文: マギベニニニ	獣ではなく、一般的技術水準を示すもの	顧と矛盾するものではなく、発明の	原理又は理論の理解
□」元行》 「L」優先料	<本 でなめる: ■主張に延差	が、国際出願日以後に公表されたもの を提起する文献又は他の文献の発行日	のために引用するもの	
を く	(は他の特別)	た理由を確立するために引用する文献	「X」特に関連のある文献であって、当1 現性又は進歩性がないと考えられる	EX献のみで発明の新 ・もの
1理日	日を付すり		「Y」特に関連のある文献であって、当は	文献と他の1以上の
「O」口頭による関示、使用、展示等に含及する文献 文献との、当業者にとって自明である組合せによって達 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出題の 歩性がないと考えられるもの			る組合せによって進	
日の領	に公表され	た文献	が住かないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリーの文献	
V. 42	±Æ			<del></del>
			l	<del> </del>
<b>ボモエス</b>	- •		国際調査報告の発送日   4 /	. 10. 91
	27.	09. 91	ļ <del>1 4</del>	. 10.31
<b>祭凋</b> 查禮與			権限のある職員 ;	
日本国特許庁(ISA/JP)		⇔ (ICA/ID)		4.H 773,1
— <b>7</b>	14 移图4	// (ISA/ <b>J</b> P)	特許庁審査官	
			48年	哲 雄 一般

株式PCT/ISA/210(第2ページ) (1981年10月)

Patent Kind Lan Pg Filing Notes Application Patent

WO 9201002 A

Designated States (National): US

Designated States (Regional): BE CH DE FR GB NL SE

JP 5001100 A 7

Abstract (Basic): WO 9201002 A

A new tumour necrosis factor (TNF) inhibitor has a mol. wt. of about 34,000 and an N-terminal sequence VAL-ALA-PHE-THR-PRO-TYR-ALA-PRO-ALA-PRO-THR. It inhibits the cytocidal effect of TNF in mouse L-929 cells (NCTC clone 929).

The new inhibitor is isolated from urine (esp. from urine of patients with febrile illnesses) by purificn. on an ion-exchange or reverse-phase column, followed by a TNF-fixing affinity column with selection of active fractions by their inhibition of TNF in L-929 cells.

USE - Treatment of conditions involving elevated TNF levels, such as septic shock, rheumatism, acute liver failure, DIC or burns.

Dwg.0/2

Title Terms: TNF; INHIBIT; MOLECULAR; WEIGHT; OBTAIN; CHROMATOGRAPHY; URINE ; ACTIVE; CELL; LINE

Index Terms/Additional Words: TUMOUR; NECROSIS; FACTOR; KILO; DALTONS

Derwent Class: B04

International Patent Class (Main): C07K-015/12

International Patent Class (Additional): A61K-037/02; C07K-003/20;

C07K-015/06

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): B04-B04F; B12-A07; B12-D09; B12-D10; B12-G02

Chemical Fragment Codes (M1):

\*01\* M423 M710 M903 P220 P423 P721 P941 V600 V641